PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

64-068310

(43) Date of publication of application: 14.03.1989

(51)Int.Cl.

A61K 7/06

(21)Application number : 62-225800

(71)Applicant : SHISEIDO CO LTD

(22)Date of filing:

09.09.1987

(72)Inventor: CHIBA TADAHIRO

ISHINO AKIHIRO

(54) TRICHOGENOUS AND HAIR-TONIC AGENT

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a trichogenous and hair-tonic agent having remarkably improved trichogenous and hair-tonic effect and useful in the fields of pharmaceuticals and cosmetics, by combining minoxidil with n-decylmethyl sulfoxide.

CONSTITUTION: The objective trichogenous and hair-tonic agent contains (A) minoxidil [2,4-diamino-6-piperidinopyrimidine-3-oxide (an oral remedy for hypertension taking advantage of its remarkable vasodilating effect and causing hypertrichosis as a side effect)] and (B) n-decylmethyl sulfoxide. The amounts of the components A and B are preferably 0.01W7wt.% and 0.5W7.0wt.%, respectively.

每日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

® 公 開 特 許 公 報 (A)

昭64-68310

@Int_Cl_4

验别配母

庁内整理番号

3公開 昭和64年(1989)3月14日

A 81 K 7/06

7430-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

公発明の名称 発毛、養毛促進剤

釣符 頭 昭62-225800

❷出 頭 昭62(1987)9月9日

母発 明 者 千 葉 忠 弘 神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂研

究所内

⑫発 明 者 石 野 章 博 神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂研

究所内

①出 顋 人 抹式会社資生堂 東京都中央区級座7丁目5番5号

明 結 質

1. 発明の名称

発毛、黄毛促進剂

2、特許請求の範囲

2. 4 - ジアミノーSーピベリジノビリミジン・3 - オキサイドと、ホーデシルメチルスルホキシドとを含することを特徴とする発毛、 毎時の連動。

3. 幾明の謎細な説明

【産業上の利用分野】

本発明は公知化合物である2、4ージアミノー6ーピベリジノビリミジンー3ーオキサイドと
nーデンルメチルスルホキシドとを含むすること
を特徴とする発毛、要毛促進剤に関する。本発明
は、医薬品成は化粧品分野において利用される。
【従来の技術】

2、4-ジアミノー6-ビベリジノビリミジン -3-オキサイドは一般名でミノキシジルと歌きれる(以下、ミノキンジルと歌す)化合物で、その苦しい血管拡張作用のため、内限による高血圧 枪放剤として用いられているが、副作用として多 毛疣思象が生ずることが知られている。

この知見に基づいて、ミノキシジルを外間局所 連用することにより脱毛の治療に効果のあること が設告されている [ジャーナル・ロイヤル・ソサ イエティー・オブ・メディスン(J.ROYAL.Soc.Me d.)、75、863(1982): プリティッシュ・メディカ ル・ジャーナル(British Ned.J.)、287、1015(19 83): ジャーナル・オブ・インペスィグイショナ ル・ダーマトロジー(J.Invast.Dermatol.)、&2、 515(1984): ジャーナル・オブ・インペスィグイ ショナル・ダーマトロジー、&2、90(1084): 他]:

又、ミノキシジルと甲状腺ホルモン(特開昭61-185311号)、ミノキシジルと航アンドロジエン関 (特開間61-185312号)などの組み合わせて、これらを養毛成分として含有する薬毛化粧料が開示されている。

【発明が解決しようとする問題点】

しかし、これらのいずれの場合でも発展、養養 促進効果は十分とはいえず、更に、発毛、養毛従 進効果の優れた製剤の開発が望まれていた。

[題題点を解決するための手数]

本籍明智らは、更に発毛、養毛促進効果の高い ミノキシジル製剤を得るべく殺素研究を続けた核 果、ミノキシジルとローデシルメチルスルホキシ ド(以下、ローDMSOト称す)とを配合するこ とにより、発毛、養毛促進効果が飛躍的に増大す ることを発見した。本発明は、この知見に基づく。

すなわち、本発明は、なノキシジルとn - D M S O とを合有することを特徴とする発毛、養毛健 進剤である。

本発明品は、特に発毛、養毛促造に優れ、医薬品、化粧料の分野で有用である。

以下、本発明の構成について詳述する。

本発明に使用するミノキシジルは高血圧治療剤 として公知の物質であり、次式で示される化合物 である。

ミノキシジルの配合量は、0.001~10重量% (以下、%は重量%を表す)程度である。死毛、 競毛促進剤として使用する場合、配合量は多い程 発毛、英毛促進効果は大であるが、多気に用いられた時の副作用の発現等を考えて10%以下が好ま しい。より好ましくは 0.01~7%である。

n-DMSOの配合量は、0.1~10%で、好せしくは0.5~7.0%である。0.01%以下では発電、養毛促進効果が見られず、10%以上では投酵安全性が良くなくなる。

本発明に扱わる発毛、養毛促進剤は、ミノキシ

ジルの他に、一般に発毛、養毛促進剤に用いられるサリチル酸に発生としてなる。 なサリチル酸関列や、ニュチン酸、ピクミンとと、 ピタミンA酸、パントテン酸、エチニールンスト ラジオール、ピノキチオール、グリチルレチン 酸、ピオチン酸はその他のピタミンク類、脂肪で 類、アミノ酸、レチノイド類等の機能合する ことができる。

文、本発明に係むる発毛、養毛促進剤は、本発明の効果を損なわない限り、医療品、化粧品に一般に用いられる各種成分、即ち水性成分、粉末成分、油分、界面透性剤、有線溶媒、促進剤、増結剤、防腐剤、酸化防止剤、 音科、色削等を配合することができる。

【発明の効果】

本発明の発毛、養毛促進剤は、ミノキシジルと n-DMSOとを含有することにより、発毛、養 毛促進効果が衝めて使れたものとしている。文、 医漿品、化粧品に一般に厄いられている成分を供 用することで、ゲル、乳皶、クリーム、エアゾールその始の外用剤に適するどのような剝彩にも応用することができる。

(突绕例)

本発明に高づく実施例及び効果を比較例ととも に以下に示すが、本発明はこれにより限定される ものではない。

契絡例1 ローション

① ミノキシジル 2.0 %② イソプロピルアルコール 60.0③ n − DM S O . 7.0

④ 精製水

翇 余

【 發法 〕

①きのに添加し溶解する。これに、④につを添 病溶解したものを加え、数种混合して均一な透明 なローションを得た。

比較例 1

 ① ミノキシジル
 2.0 %

 ② イソプロビルアルコール
 60.0

 ③ 精製水
 残余

特開昭64-68310 (3)

[製拡]

異趨例しに準ずる。

[麗毛試験]

実施例1及び比較例1、市販製剤(ミノキシジル2%配合)の発電試験を、延周期の体止期にあるC3H/HeRCrマウスを用い、小川らの方法[ノーマルーアンドーアブノーマルーエピダーマルーディファレンティエーション(Mormal and Abnorable Pideruel Differentation)、M. Seiji及びE. A. Bernstein網集、第159~170段、1982年、東大出版]により試験を行った。すなわち、マウスを1群10匹とし、版塗布、実施列1及び比較例1、市販製剤の4群に分け、パリカン及びシェーバーでマウスの背部を剥毛し、それぞれの試料を1日1回0.1減ずつ塗布した。

各試料の発電効果はマウス背部の発毛部分を樹 定して、面積比によって比較した。

(試験結果)

試料途市10日日までは全群に発毛は認められなかい。11日日より突旋例1の群のマウスの背部が

思味を帯び、生長期毛となった。実施例1の都では塗市14日目にマウスの約半数が生長期毛に入り、無塗布、比較例1及び形販製剤の群では、窓布20日目に岩干のマウスが生長期に移行した。塗布40日後の、マウス脊部の発毛部分の面積比を炎ー1に示す。

麦-1

兴致贫料	40日後の発毛部面積比
無逢布	8 %
突旋例 1	7 5
比較例1	5.0
市吸製剂	1.8

表 - 1 より切らかなように、毛の発毛に対する効果は、比較例 1 及び市販契利の群に比して、実 脱例 1 の群で著しい効果があることが認められた。

実施例2 ローション

① ミノキシジル

2.0 %

② ベンジルアルコール

10.0

Φ	ユチルアルコール	55.0
(4)	ダリセリン .	10.0
Φ	n - D M S Q	5.0
B	群 現 永	残余

(製造)

○を申に添加溶解し、②を加え混合する。これに、④、⑤を⑤に加えて溶解したものを添加しよく混合した。

〔如果〕

実施例2のローションを、男性型脱毛度及び抜毛の症状を属する健常人10名(男子、28~48才)に181~2回、2~4 対すつ3カ月にわたって適用したところ、表-2のような結果を得た。

*	~	2
•••		_

· -				
被 駐	背	年齡	落毛	被苍
A		3 6	有效	有效
В		48	無効	有効
C		28	有効	有效
D		30	有効	有効
E		45	無效	有為
F		35	有效	有類
O		42	無効	自物
H		35	有效	有效
ī		32	有效	有落
J		4 3	有效	有效

表ー2より明らかなように、実施例2のローションは、安毛に対しては会員に有効であり、発毛に対しても70%という高い有効型を示した。

実施到り ローション

Φ	ミノキシジル	10.0 %
2	ペンジルアルコール	20.0
0	イソプロピルアルコール	55.9

特開昭64-68310(4)

の 1,3-プタジエングリコール	4.0	Φ n → D M S O	B.0
6 n-DMSO	1.0	② 精製水	珠余
6 特烈水	残余	[製 故]	
[製		実施例とに挙ずる。	
実施例とに挙じる。		実施例名 ヘアトニック	
実施例4 コーション		Φ ミノキシジル	0.1 %
の ミノキシジル	6.0 %	Φ ヒノキチオール	0.01
② イソプロビルアルコール	20.0	③ レチニルバルミチート	0.1
ゆ エチルアルコール	50.0	④ ビタミンEアセテート	0.05
④ ジプロピレングリコール	4.0		0.1
10 n - D M S O	2.0	◎ イソプロピルアルコール	10.0
48 精製水	残余	の エチルアルコール	50.0
【製法】		1.3-ブチレングリコール	1.0
実施例2に準ずる。		④ 皆料	迪 彙
実施例ち ローション	•	፡	4.0
◆ ミノキシジル	1.0 %	オレイルアルコール	
ベンジルアルコール	10.0	0 n - D M S D	9.5
ゆ エテルアルコール	50.0	❷ 精製水	現 余
① 1、3ープチレングリコール	5.9	[製法]	
❸ グリセリン	5.0	Ø # \$. \$. \$. \$. \$. \$. \$. \$	路 大郎 中国

加し脱粋混合潜展する。これに、のにの、印を加 え翼合潜解したものを越加し、よく境神混合した よく混合潜離して組成物(B)を得る。 彼、ろ凶レヘアトニックを得た。

突絶例? ゲル状養毛剤

Φ	3 /	キシジ	N		0.02 %
\$	エチ	= - 1	エストさ	シジオール	0.002
\$	ピタ	ミンE	アセテー	~ h	0,05
(3)	x f	ルアル	2 - N		50.0
•	1.	3 - 7	チレンク	ナリコール	4.0
3	グリ	セリン			1.0
Ø.	ポリ	オキシ	エチレン	/ 硬化ヒマシ	2.0
	油 (P.Q	.E. ; 6	Oneル)		
₫	n -	DMS	O		2.0
ø	t f	ロキシ	プロビ	レセルロース	1.2
3	カル	ポキシ	ピニルカ	オリマー	0.8
0	ジィ	ソプロ	パノータ	レアミン	0.3
(3)	特别	水			3% 余
[\$	(法)				
4	κΦ.	∅. Φ	. 🧇 e t	18.北容原する。	೭ ೫ ೧ ಆ
æ 5	散させ	根成物	(A) e s	用製する。	

●に回を分散させた後、◆、◆、◆を添加し、

組成物(A)を憔悴しながら、これに組成虫(B) を加え場合する。更に健伴しながら、恐を添加し てよく蘇合してゲル状養名剤を得た。

突跳员	8	乳液	
Φ	ミノ	キシジル :	0.03 %
@	ェヂ	ルアルコール	25.0
③	グリ	セリン	5.0
③	1.	3 - ブチレングリコール	15.0
6	你勤	パラフィン	3.0
©	セチ	ルアルコール	0.2
•	力ル	ボキシピニカポリマー	0.2
©	齿科	!	遊量
•	n -	DMSO	0.7
9	ポリ	オキシエチレン硬化ヒマシ	1.0
裆	(2.0	D. E. : 40 & D)	
o	Ø (4	例	透量
Ð	へき	サメタリン酸ナトリウム	0.03
(水战	化カリウム	0.03

特開時64-68310(5)

⊛	挤製	· *	残余
〔数法	3		
⊘ ಚ	OD €	添加し溶解する。	これを粗殻物(A)と

ゆにのを添加し溶解する。これを組収物(A)とする。

の一部に個とのの一部を添加し50°Cに液温し 階層混合する。これをホモミキサーで撹拌しなが ら、のにゆ、ゆ、のを加え70°Cに加温して混合谱 解したものを徐添しながら乳化する。これを組成 物(B)とする。

のの理部にゆ、ゆ、命の務部、ゆ、命を加え符 解した後、これを提择しながら、組成物(B)、組 版物(A)を順次添加し混合する。更にこれに命を 添加しポモミッケーで処理した後、冷却し乳液を 得た。

宛飾例9 クリーム

Φ	ミノキシヴル	0.05 %
Φ	ピタミンEアセタート	0.05
③	イソプロビルアルコール	5.0
4	エチルアルコール	20.0
⊗	1,3-プチレングリコール	10.0

これで、 からかじめ @の残部に母を添加分散し ておいたものに旋拌しながら加え、冷却レクリー

皮旋例10 エアソール

む フレオン 13

ム将た。

96
1
96

©	グリセリン	5.0
•	流動パラフィン	1.0
6	ヒマシ的	3.5
Φ	香料	遊攝
•	グリセリンモノ脂肪酸エステル	1.5
₩	n - D M S O	1.0
③	防腐剂	遊量
ⅎ	柏土鉱物(ベントナイト)	6.0
€	特额水	残余

〔製法〕

少にのを溶解した後、のを加え混合する。これに、②の一部に②、②、②を添加して溶解したものを加えよく混合する。これを組成物(A)とする。

少にゆ、ゆ、ゆ、ゆ、⊕を順次添加し、70°Cに 加温して溶解反合する。これを組成物(B)とする。

温度を70°Cに限ち、組成物(A)を放排しながら 削級物(B)を徐々に認加し、予備乳化した提、ホ ゼミキサーで乳化する。

[製法]

●に①~②を順次加え混合溶解し専胺③を得る。

原限のを処方量光頻し、バルブ装章後、ガス も、Φを順次処方量光頻しエアゾールを符た。

特許出願人 株式会社 資生堂

28.9